

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ ԱՌՈՂՋԱՊԱՀՈՒԹՅԱՆ ՆԱԽԱՐԱՐ
ՀՐԱՄԱՆ

« 18 » դեկտեմբեր 2025թ. No 7816 - Ա

ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅՈՒՆՈՒՄ ԴԵՂԵՐԻ
ՀԵՏԳՐԱՆՑՈՒՄԱՅԻՆ ՓՈՓՈԽՈՒԹՅՈՒՆՆԵՐԻ ԸՆԴՈՒՆՄԱՆ ՄԱՍԻՆ

Համաձայն Հայաստանի Հանրապետության կառավարության 2019 թվականի փետրվարի 28-ի թիվ 162-Ն որոշման հավելված 1-ի կետ 1-ի, ԵՏՀ խորհրդի 2016 թվականի նոյեմբերի 3-ի թիվ 78-որոշման 19-րդ հավելվածի և հիմք ընդունելով Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության «Դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» պետական ոչ առևտրային կազմակերպության անվտանգության, արդյունավետության և որակի գնահատման N 01/6261-25 առ 16.12.2025թ. փորձագիտական եզրակացությունը.

Հ Ր Ա Մ Ա Յ ՈՒ Մ Ե Մ

1. Ընդունել Եվրասիական տնտեսական միության գրանցման ընթացակարգով գրանցված 2 դեղի հետգրանցումային փոփոխությունները՝ համաձայն հավելվածի:

2. Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության քարտուղարության պետ Ա. Առաքելյանին՝ սույն հրամանն ընդունվելու պահից տեղեկացնել Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության «Դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» պետական ոչ առևտրային կազմակերպությանը:

3. «Դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» պետական ոչ առևտրային կազմակերպության տնօրեն Ա. Բաղդյանին՝

1) Սույն հրամանը ստանալուց հետո ապահովել լրամշակման կատարումը գրանցամատյանում, լիազոր մարմնի հաստատված կարգով, նշելով փոփոխության տիպը և ընդունման ամսաթիվը:

4. Սույն հրամանն ուժի մեջ մտնելու պահից հինգ աշխատանքային օրվա ընթացքում ապահովել հավելվածում նշված դեղերի վերաձևակերպված հավաստագրերի տրամադրումը հայտատուներին:

Ա.ԱՎԱՆԵՍՅԱՆ

 Recoverable Signature

X 

ԱՆԱՀԻՏ ԱՎԱՆԵՍՅԱՆ

Signed by: AVANESYAN ANAHIT 7103810157

Եվրասիական տնտեսական միության գրանցման ընթացակարգով գրանցված դեղերի գրանցման հավաստագրի վերաձևակերպում պահանջող
հետգրանցումային փոփոխությունների ցանկ համաձայն ՀՀ կառավարության N 162-Ն առ 28.02.2019 որոշման

ՀՀ	Փոփոխության տեսակ	Առևտրային անվանումը	Անյոթիվ բաղադրատարրի համընդհանուր անվանումը	Դեղաձևը	Դեղաչափը և Փաթեթավորումը, թողարկման ձևը	Դեղի արտադրական գործընթացում ներգրավված բոլոր արտադրողները (անվանում, գտնվելու վայր)	Երկիր	Դեղի պետական գրանցման հավաստագրի իրավատերը (անվանում, գտնվելու վայր)	Երկիր	Բաց թողնման կարգավիճակը	Էզրակացության համար և ամսաթիվ
1	IB	Օկտրետեքս	օկտրետոլիդ (օկտրետոլիդի ացետատ)	լուծույթ կաթիլաներարկման և ենթամաշկային ներարկման	0,1նգ/մլ (5/1x5) անպուլներ 1մլ բլիստերում, (10/2x5) անպուլներ 1մլ բլիստերում	«Սոտեքս» ՖարմՖիրմ» ՓԲԸ, տուն 11, գ. Բելիկովո, Սերգիեվ Պոսադ ուրբան շրջ., Մոսկվայի նահանգ-որակի և բաց թողնման հսկող, «Սոտեքս» ՖարմՖիրմ» ՓԲԸ, տուն 10, գ. Բելիկովո, Սերգիեվ Պոսադ ուրբան շրջ., Մոսկվայի նահանգ, Ռուսաստան- բայք արտադրող, փաթեթավորող	Ռուսաստան	«Սոտեքս» ՖարմՖիրմ» ՓԲԸ, տուն 11, գ. Բելիկովո, Սերգիեվ Պոսադ, Մոսկվայի նահանգ, 141345	Ռուսաստան	Դ	ЛПТ-N°003439-ITI-AM 12.12.2025
2	IA և IB	Սայտոտեկ	միգրայրոստոլ	դեղահատեր	200մկգ (60/6x10) բլիստերում	Պիրամալ Հելթեքսթր ՈւԿԼիստեդ, Վիսլտոն Ռոտոլ Մորվալետ, Լոդոտովբերլանդ, ՆԵՃ1 33Ա	Միացյալ Թագավորություն	Պֆայզեր Ինկ., 66 Հոդսոն Բուվար Բստ, Լյու-Յորք, ՆՅ 10001-2192	ԱՄՆ	Դ	ЛПТ-N°002326-ITI-AM 12.12.2025